

Hipracox Broilers Spray

Ni odobreno

- Eimeria acervulina, strain 003, Live
- Eimeria maxima, strain 013, Live
- Eimeria mitis, strain 006, Live
- Eimeria praecox, strain 007, Live
- Eimeria tenella, strain 004, Live

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

Hipracox Broilers Spray
HIPRACOX

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)
Na voljo samo v [English](#)
Na voljo samo v [English](#)
Na voljo samo v [English](#)
Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

brojler

Pot uporabe:

Dajanje z razprševanjem

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

390.00 Organisms / 1.00 Dose

Na voljo samo v [English](#)

260.00 Organisms / 1.00 Dose

Na voljo samo v [English](#)

390.00 Organisms / 1.00 Dose

Na voljo samo v [English](#)

390.00 Organisms / 1.00 Dose

Na voljo samo v [English](#)

325.00 Organisms / 1.00 Dose

Farmacevtska oblika:

Suspenzija in raztopina za pršilo

Karenca glede na pot uporabe:

Dajanje z razprševanjem:

-

brojler

- Meat and offal. 0 day

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QI01AN01

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Surrendered

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Laboratorios Hipra S.A.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

22/02/2008

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Laboratorios Hipra S.A.

The Veterinary Medicines Directorate

Pristojni organ:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

1842 ESP

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

14/11/2024

Referenčna država članica:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Številka postopka:

ES/V/0327/001

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Označevanje

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.